Copolymer a	nd method for production thereof				
Patent Number:	□ EP0533144, A3, B1				
Publication date:	1993-03-24				
Inventor(s):	SHIOTANI TAKESHI (JP); KOBAYASHI GENTA (JP)				
Applicant(s):	KANEGAFUCHI CHEMICAL IND (JP)				
Requested Patent:	□ JP5093049				
Application Number:	EP19920115858 19920916				
Priority Number(s):	JP19910267255 19910917				
IPC Classification:	C08G63/06; C12N1/20; C12P7/62				
EC Classification:	C08G63/06, C12P7/62A, C12R1/01				
Equivalents:	ivalents: DE69227878D, DE69227878T, JP2777757B2, □ <u>US5292860</u>				
Cited Documents:	EP0440165; EP0069497				
Abstract					
The present invention is directed to a copolymer containing a 3-hydroxybutyrate (3HB) unit and a 3-hydroxyhexanoate (3HHx) unit, a three-component copolymer containing at least a 3-hydroxybutyrate (3HB) unit and a 3-hydroxyhexanoate (3HHx) unit, and a four-component copolymer containing at least a 3-hydroxybutyrate (3HB) unit and a 3-hydroxyhexanoate (3HHx) unit. The use of a microorganism of the genus Aeromonas according to the present invention makes it possible to produce a wide variety of plastic materials ranging from rigid plastics to elastic plastics by selecting copolymer components and adjusting their composition.					
Data supplied from the esp@cenet database - I2					

BEST AVAILABLE COPY

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP) (12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平5-93049

(43)公開日 平成5年(1993)4月16日

(51)Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

C 0 8 G 63/06

NLP

7211-4 J 8114-4B

C 1 2 P 7/62

// (C12P 7/62 C 1 2 R 1:01)

審査請求 未請求 請求項の数11(全 12 頁)

(21)出願番号

特願平3-267255

(22)出願日

平成3年(1991)9月17日

(71)出願人 000000941

鐘淵化学工業株式会社

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

(72)発明者 塩谷 武修

兵庫県加古川市野口町野口286-1 A-

(72)発明者 小林 元太

兵庫県高砂市高砂町沖浜町2-63

(74)代理人 弁理士 細田 芳徳

(54)【発明の名称】 共重合体およびその製造方法

(57)【要約】

【構成】3-ヒドロキシブチレート(3HB) ユニット と3-ヒドロキシヘキサノエート(3HHx)コニット を含む共重合体、少なくとも3HBユニットと3HHx ユニットを含有する3成分系共重合体、少なくとも3H Bユニットおよび3HHxユニットを含有する4成分系 共重合体; これらの共重合体を合成するアエロモナス・ キャビエ; アエロモナス属の微生物を用いた前記の共重 合体の製造方法に関する。

【効果】長鎖脂肪酸を資化してC、~C。ユニットを合 成することができ、3HHxは3HVよりもメチレン基 が1個多いので可塑性が高く、柔軟性を付与する能力を 有し、3HPも強度を保持しながらも弾性を与えること ができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 3-ヒドロキシブチレート(3HB)ユ ニットを50モル%から98モル%、3-ヒドロキシへ キサノエート(3HHx)ユニットを50モル%から2 モル%含む共重合体。

1

【化1】

(化2) 3 H H x

*【請求項2】 少なくとも3-ヒドロキシブチレート (3 HB) ユニットおよび3-ヒドロキシヘキサノエー ト(3HHx)ユニットを含有する3成分系のモノマー ユニットからなる共重合体。

【請求項3】 少なくとも3-ヒドロキシブチレート (3 HB) ユニットおよび3-ヒドロキシヘキサノエー ト(3HHx)ユニットを含有する4成分系のモノマー ユニットからなる共重合体。

【請求項4】 第3成分として、4-ヒドロキシブチレ 10 ート (4 HB) ユニット、3-ヒドロキシバリレート (3HV) ユニットまたは3-ヒドロキシプロピオネー ト(3 HP) ユニットを有する請求項2 記載の共重合 体。

[化3]

※ (化5)

[化4] 3 H V

【請求項5】 第3および第4成分として、4-ヒドロ キシブチレート (4HB) ユニット、3-ヒドロキシバ リレート(3HV)ユニットおよび3-ヒドロキシプロ ピオネート (3 HP) ユニットからなる群から選ばれる 2つのユニットを有する請求項3記載の共重合体。

【請求項6】 請求項1、2または3に記載された共重 合体を合成するアエロモナス・キャビエ。

【請求項7】 アエロモナス属の微生物を、炭素源とし て炭素数6以上の偶数個の脂肪酸もしくはその低級アル コールエステルまたは天然油脂を用いて、炭素源以外の 40 栄養源の制限下で培養することを特徴とする、3-ヒド ロキシブチレート (3 HB) ユニットおよび3-ヒドロ キシヘキサノエート(3HHx)ユニットからなる共重 合体の製造方法。

【請求項8】 アエロモナス属の微生物を、5-クロロ 吉草酸もしくはプロビオン酸、炭素数5以上の奇数個の 脂肪酸または4-ヒドロキシ酪酸もしくはアーブチロラ クトンを用いて、炭素源以外の栄養源の制限下で培養す ることを特徴とする、3-ヒドロキシプロピオネート

V) ユニットまたは4-ヒドロキシブチレート(4H B) ユニットを含んだ共重合体の製造方法。 【請求項9】 アエロモナス属の微生物を、炭素源とし

て炭素数6以上の偶数個の脂肪酸もしくはその低級アル コールエステルまたは天然油脂と、①5-クロロ吉草酸 もしくはプロビオン酸、②炭素数5以上の奇数個の脂肪 酸または34-ヒドロキシ酪酸もしくはァーブチロラク トンを用いて、炭素源以外の栄養源の制限下で培養する ことを特徴とする、3-ヒドロキシブチレート(3H B) ユニットおよび3-ヒドロキシヘキサノエート(3 HHx) ユニットと、さらに前記それぞれの炭素源に対 応する①3-ヒドロキシプロピオネート(3HP)ユニ ット、②3ーヒドロキシバリレート(3HV)ユニット または34-ヒドロキシブチレート(4HB)ユニット のいずれか1つのユニットの3成分系のモノマーユニッ トからなる共重合体の製造方法。

【請求項10】 アエロモナス属の微生物を、炭素源と して炭素数6以上の偶数個の脂肪酸もしくはその低級ア ルコールエステルまたは天然油脂と、①5 – クロロ吉草 (3 HP) ユニット、3-ヒドロキシバリレート(3 H 50 酸もしくはプロピオン酸、◎炭素数5以上の奇数個の脂 肪酸または34-ヒドロキシ酪酸もしくはアーブチロラ クトンのいずれか2種を用いて、炭素源以外の栄養源の 制限下で培養することを特徴とする、3-ヒドロキシブ チレート (3HB) ユニットおよび3-ヒドロキシヘキ サノエート (3 H H x) ユニットと、さらに前記それぞ れの炭素源に対応する①3-ヒドロキシプロピオネート (3HP) ユニット、 23-ヒドロキシバリレート (3 HV) ユニットまたは34~ヒドロキシブチレート (4 HB) ユニットのいずれか2つのユニットの4成分系の モノマーユニットからなる共重合体の製造方法。

【請求項11】 天然油脂としてコーン油、大豆油、サ フラワー油、サンフラワー油、オリーブ油、ヤシ油、バ ーム油、ナタネ油、魚油、鯨油、豚脂、牛脂の少なくと もいずれかを用いる請求項7、9または10記載の製造

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規共重合体ポリエステ ルおよびこれを発酵合成する微生物およびその製造方法 で微生物の作用を受けて分解するプラスチック様高分子 およびその製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】現在まで 数多くの微生物において、エネルギー貯蔵物質としてポ リエステルを菌体内に蓄積することが知られている。そ の代表例がポリーβーヒドロキシブチレート(以下、P (3 HB)と略す)であり、下記の式で示されるモノマ ーユニット (3 H B) からなるホモポリマーである。

[0003]

【化6】 3 H B

*【0004】P(3HB)は確かに自然環境中で生物的 に分解するいわゆる生分解性プラスチックであるが、高 分子材料としてみた場合、結晶性が高く、硬く、かつ脆 い性質を持っており、実用的には不十分であった。との ような欠点を克服する方法として、ポリエステルを構成 しているモノマーユニットとして3HB以外の構造的に 異なるモノマーユニットを組み込むことが提案されてい る。この方法は大別すると次の2通りに分けることがで きる。

【0005】(1) 特開昭57-150393号公 10 報、特開昭58-69225号公報、特開昭63-26 9989号公報、特開昭64-48821号公報、特開 平1-156320号公報によれば、本来P (3HB) を産生する微生物であるアルカリゲネス・ユートロファ スを用い、炭素源として炭素数が奇数個のカルボン酸、 例えばプロピオン酸や吉草酸を与えることにより、3 H Bと共にβ-ヒドロキシバリレート (3HVと略す) を ポリエステルの構成モノマーとする共重合体P(3HB -CO-3HV)が得られる。同様に炭素源として4-に関する。詳しくは自然環境(土中、河川、海中)の下・ 20 ヒドロキシ酪酸やγ - ブチロラクトンを与えることによ り、3 HBと共に4 - ヒドロキシブチレート (4 HBと 略す)をポリエステルの構成モノマーとする共重合体P (3 HB-CO-4 HB) が得られることが報告されて いる。

> [0006] 【化7】

3 H V

[0007] [化8]

30

【0008】(2) 特開昭63-226291号公報 オボランスATCC29347に炭素源としてアルカン を与えることにより、炭素数が6~12までの3-ヒド ロキシアルカノエート (3 HAと略す) をモノマーユニ ットとする共重合体P(3HA)を発酵合成することが※

3 H A

※できることが報告されている。ことで、3 HAの各モノ によれば、炭化水素資化菌であるシュードモナス・オレ 40 マーユニット構造と炭素数との関係を明確に表現するた めに、このモノマーユニットをC、ユニットと呼ぶこと とする。

[0009]

(化9)

(x=m+4)

5

【0010】前記公報によれば3HBはC、ユニット、 3HVはC,ユニットであり、シュードモナス・オレオ ボランスはC。~C、、ユニットからなる共重合体を菌体 内に合成し、蓄積する性質を有している。また、Applie d and Environmental Microbiology, 1988, 197 7~1982頁には、シュードモナス・オレオボランス がポリエステルを合成するには、炭素源であるアルカン の炭素数が少なくとも6個必要であり、また炭素数が1 2個以上のアルカンを加えてもC、、ユニットを越えるユ ニットは合成されないことが示されている。

【0011】このように現在のところ、2つのタイプの 共重合体が提示されている。即ち、 (1) のタイプの共 重合体は側鎖のメチレン基数が少なく、物性的にはプラ スチック様高分子であり、(2)のタイプの共重合体は 側鎖のメチレン基数が多く、物性的にはゲル状高分子で ある。しかしながら、とのうち前記(1)のタイプにつ いては、3HBの原料となる主炭素源の他に3HV、4 HB等のコポリマー成分の原料を別に添加しなければな らず、培養コストは高くならざるを得ないのである。と のため安価な原料を用いてコポリマーを合成する菌株の 20 探索、及び培養条件の確立が課題となっていた。

[0012] 【課題を解決するための手段】本発明者らは長鎖脂肪酸 や天然油脂を資化して菌体内にポリエステルを生合成 し、蓄積する微生物を探索していたところ、側鎖のメチ レン基数が少ないプラスチック様の2成分ないし4成分 系の前記(1)のタイプの共重合体を蓄積する菌株を発 見し、さらに研究を重ねて本発明を完成するに至った。 【0013】即ち、本発明者らの見い出した微生物の1 株はオレイン酸を唯一の炭素源として生育しポリエステ ルを合成させるFA-440株であり、もう1つはトリ オレイン(オリーブ油)を唯一の炭素源として生育しポ リエステル合成させる〇L-338株である。これらの 菌株が発酵合成する共重合体のモノマーユニットを分析 したところ、3HBユニットとβ-ヒドロキシヘキサノ エート(3HHx)ユニットであり、NMR分析により 共重合体P(3HB-CO-3HHx)が得られること が確認された。これら2つの菌株を同定したところ、F

A-440株はアエロモナス・キャビエ、OL-338

株はアエロモナス・ハイドロフィラであることが判明し

[0014] 【化10】 3 H H x

に基づくものである。即ち、本発明の要旨は、(1)3 -ヒドロキシブチレート (3HB) ユニットを50モル %から98モル%、3-ヒドロキシヘキサノエート(3 **HHx)ユニットを50モル%から2モル%含む共重合** 体、(2)少なくとも3ーヒドロキシブチレート(3H B) ユニットおよび3-ヒドロキシヘキサノエート(3 HHx) ユニットを含有する3成分系のモノマーユニッ トからなる共重合体であり、第3成分としては例えば、

6

4 – ヒドロキシブチレート(4 H B)ユニット、3 – ヒ ドロキシバリレート (3HV) ユニットまたは3-ヒド ロキシプロビオネート(3HP)ユニットである共重合 体、(3)少なくとも3-ヒドロキシブチレート(3H B) ユニットおよび3-ヒドロキシヘキサノエート(3 H H x)ユニットを含有する 4 成分系のモノマーユニッ トからなる共重合体であり、第3および第4成分として は例えば、4-ヒドロキシブチレート(4HB)ユニッ ト、3-ヒドロキシバリレート(3HV)ユニットおよ び3-ヒドロキシプロビオネート(3HP)ユニットか **らなる群から選ばれる2つのユニットを有する共重合** 体、(4)前記(1)~(3)に記載された共重合体を

合成するアエロモナス・キャビエ、並びに 【0016】(5)アエロモナス属の微生物を用いる前 記(1)~(3)記載の共重合体の製造方法に関するも のであり、具体的には、

1) アエロモナス属の微生物を、炭素源として炭素数6 以上の偶数個の脂肪酸もしくはその低級アルコールエス テルまたは天然油脂を用いて、炭素源以外の栄養源の制 限下で培養することを特徴とする、3-ヒドロキシブチ レート(3HB)ユニットおよび3-ヒドロキシヘキサ ノエート (3 H H x) ユニットからなる共重合体の製造 方法、

2) アエロモナス属の微生物を、5-クロロ吉草酸もし くはプロピオン酸、炭素数5以上の奇数個の脂肪酸また は4-ヒドロキシ酪酸もしくはャーブチロラクトンを用 いて、炭素源以外の栄養源の制限下で培養することを特 徴とする、3-ヒドロキシプロピオネート(3HP)ユ ニット、3-ヒドロキシバリレート(3HV)ユニット または4 - ヒドロキシブチレート(4 HB)ユニットを 含んだ共重合体の製造方法、

3) アエロモナス属の微生物を、炭素源として炭素数6 以上の偶数個の脂肪酸もしくはその低級アルコールエス テルまたは天然油脂と、Φ5−クロロ吉草酸もしくはプ ロビオン酸、②炭素数5以上の奇数個の脂肪酸または③ 4-ヒドロキシ酪酸もしくはァーブチロラクトンを用い て、炭素源以外の栄養源の制限下で培養することを特徴 とする、3-ヒドロキシブチレート(3HB)ユニット および3-ヒドロキシヘキサノエート(3HHx)ユニ ットと、さらに前記それぞれの炭素源に対応する ①3-ヒドロキシプロピオネート (3HP) ユニット、23-【0015】本発明はこれらの微生物を見い出したこと 50 ヒドロキシバリレート(3HV)ユニットまたは**③**4ヒドロキシブチレート (4 HB) ユニットのいずれか 1 つのユニットの3成分系のモノマーユニットからなる共 重合体の製造方法、

4) アエロモナス属の微生物を、炭素源として炭素数6 以上の偶数個の脂肪酸もしくはその低級アルコールエス テルまたは天然油脂と、①5-クロロ吉草酸もしくはプ ロピオン酸、②炭素数5以上の奇数個の脂肪酸または③ 4-ヒドロキシ酪酸もしくはァーブチロラクトンのいず れか2種を用いて、炭素源以外の栄養源の制限下で培養 することを特徴とする、3-ヒドロキシブチレート(3 10 HB) ユニットおよび3-ヒドロキシヘキサノエート (3 HHx) ユニットと、さらに前記それぞれの炭素源 に対応する**①**3 -ヒドロキシプロピオネート (3 HP) ユニット、 23-ヒドロキシバリレート (3HV) ユニ ットまたは34-ヒドロキシブチレート (4HB) ユニ ットのいずれか2つのユニットの4成分系のモノマーユ ニットからなる共重合体の製造方法に関するものであ *

* る。

【0017】アエロモナス属の微生物を用いた本発明の ポリエステルの製造方法は、従来より報告されておら ず、生合成メカニズムは解明されていないが、実施例に も示されるように次のような特徴を有する。

【0018】(1)炭素数6以上の偶数個の脂肪酸もし くはその低級アルコールエステル、または天然油脂の主 な構成成分である炭素数12~22の長鎖脂肪酸のう ち、炭素数が偶数のものを炭素源としてポリエステルを 発酵合成すると、C.、C.の2つのユニットからなる 共重合体P(3HB-CO-3HHx)が得られる。

(2) 5 - クロロ吉草酸もしくはプロビオン酸を炭素源 としてポリエステルを発酵合成すると、β-ヒドロキシ プロピオネート (3 HP) の組成が60~2モル%の共 重合体P(3HB-CO-3HP)が得られる。

[0019] 【化11】

3 H P

【0020】(3)炭素数5の吉草酸など炭素数が5以 上の奇数個の脂肪酸を炭素源としてポリエステルを発酵 合成すると、90モル%以上の3HVユニットを有する P(3HB-CO-3HV)が得られる。

(4) 4-ヒドロキシ酪酸もしくはγ-ブチロラクトン を炭素源としてポリエステルを発酵合成すると、P(3) HB-CO-4HB) が得られる。

(5) 炭素数5以上の奇数個の脂肪酸と炭素数6以上の 醗酵合成すると、3HB、3HV、3HHxの3成分系 の共重合体が得られる。

(6) オリーブオイル、吉草酸、4-ヒドロキシ酪酸を 炭素源としてポリエステルを醗酵合成すると、3 HB、 4HB、3HV、3HHxの4成分系の共重合体が得ら れる.

(7) グルコース、フルクトース、酢酸、酪酸を炭素源 としてポリエステルを発酵合成すると、P(3HB)の ホモポリマーが得られる。ポリマー生成量は酪酸では大 量に得られるが、グルコース、フククトース、酢酸では 微量である。

(8)カプロン酸やβ-ヒドロキシカプロン酸を炭素源 として使用すると、C。ユニットの含量を高めることが できる。

【0021】本発明の微生物は、前記のようなポリエス テル合成能を有するアエロモナス属の微生物であれば特 に限定されるものではない。その一例として、アエロモ 偶数個の脂肪酸の混合物を炭素源としてポリエステルを 30 ナス・キャビエ、アエロモナス・ハイドロフィラが挙げ られる。アエロモナス・キャビエの菌学的性質はFA-440株について示される表1のとおりである。このよ うな本発明の微生物の具体例として見いだされたFA-440株およびOL-338株は、兵庫県高砂市高砂町 宮前町の土壌から分離されたものであり、その内のFA -440株は微工研条寄第3432号として寄託されて いる。

【表1】

10 アエロモナス・キャビエFA-440株の菌学的性質 表 1

試験項目	試 験 結 果
形態	
グラム染色性 芽胞	1
運動性鞭毛	極単毛
オキシダーゼ カ <i>タ</i> ラーゼ	+ + F
OF Na ⁺ 要求性	
Na リパーゼ 0/129耐性	+
1 0 p p m	耐 性 耐 性
150ppm 茶系水溶性色素の産生	_
飛ぶ水路は色素の産工 37℃での生育(ニュートリエントコ インドール産業(1%ペプトン水)	+ + -
エスクリン分解 V-P反応	<u>-</u> -
ゲルコースからのガスの産生 システインからの硫化水素産生	- +
硝酸塩還元 酸の産生	
サリシン シュークロース	+ + + +
グルコース マンニトール	+
資化性 L-アラビノース	+
Ĺ – アルギニン ヒスチジン	+ + + +
マンニトール	
菌体内DNAのGC含量(モル%) 6 2

【0022】このような本発明のアエロモナス属の微生 物は、公知の代表的なP(3HB)産生菌であるアルカ リゲネス・ユートロファスとはポリエステル生合成メカ ニズムにおいていくつかの点で差異がみられる。

むまず、最も大きな差異はポリメラーゼのβ-ヒドロ キシヘキサニルCoAに対する特異性であって、アエロ モナス属の菌株は脂肪酸の $oldsymbol{eta}$ - 酸化の過程で生成する $oldsymbol{eta}$ ーヒドロキシヘキサニルCoAに作用するポリメラーゼ スはこれを有していない。

② もう1つの大きな差異はプロピオン酸の代謝であ る。アルカリゲネス・ユートロファスは炭素源としてプ ロビオン酸を与えると、3HBと3HVの共重合体を合 成する(特開昭58-69224号公報)のに対し、ア エロモナス属の微生物は3HVを合成せず、かわりに3 HPを作ることである。これはアエロモナス属の微生物 のβ-ケトチオラーゼがプロピニルCοAとアセチルC o A を2 量化する能力のないことを示している。吉草酸 を与えた場合に90モル%以上のP(3HV)を生合成 50

することがこれを裏付けている。

② アセチルC o A同士の2量化自体もアエロモナス属 の菌株は主ではなく、 $oldsymbol{eta}$ - 酸化経路の中間代謝物質 $oldsymbol{eta}$ -ヒドロキシアシルCoAからのポリエステル合成が支配 的である。

【0023】本発明は前記のような性質を有するアエロ モナス属の微生物、及びこの微生物が発酵合成するアエ ロモナス属の微生物産生共重合体及びその製造方法を開 を有しているのに対し、アルカリゲネス・ユートロファ 40 示するものであり、とりわけ天然に豊富に存在する油脂 ないし長鎖脂肪酸を主な原料としてC,~C。のモノマ ーユニットからなる2成分ないし4成分系のプラスチッ ク様ポリエステル共重合体を作るための技術的手段を提 供するものである。

【0024】即ち、具体的にはアエロモナス属の微生物 に炭素源として炭素数6以上の偶数の脂肪酸もしくはそ の低級アルコールエステルまたは天然油脂を炭素源とし た場合など天然に最も豊富に存在している油脂(植物油 や魚油)を炭素源として与え、炭素源以外の栄養源の制 限下、通常窒素制限下で好気的に培養するだけでС。(3

HB): C。(3HHx)=70~90:30~10の共重合体 P(3HB-CO-3HHx)を得ることができる。 C。ユニット組成を高めたい場合は、炭素源としてカプロン酸やβ-ヒドロキシカプロン酸を共存させればよく、またC。ユニット組成を高めたい場合は、酪酸、β-ヒドロキシ酪酸を共存させればよい。その結果、C。(3HB): C。(3HBx)=50~98:50~2まで組成をコントロールすることができる。FA-440株、OL-338株のポリメラーゼはβ-ヒドロキシブチリルCoAの方がβ-ヒドロキシヘキシルCoAよりも親和性が 10高いため、C。ユニットリッチの共重合体を作ることはできない。ここで、天然油脂としてはコーン油、大豆油、サフラワー油、サンフラワー油、オリーブ油、ヤシ油、パーム油、ナタネ油、魚油、鯨油、豚脂、牛脂の少

【0025】また、アエロモナス属の徴生物を5-クロロ吉草酸やプロピオン酸を炭素源として発酵合成することにより、C,(3HP)含量が40~60モル%のP(3HB-CO-3HP)が得られるが、この場合も上記と同様に3HBの原料となる酪酸、 β -ヒドロキシ酪20酸を共存させることによってC、ユニット含量を高めることができる。この結果、C,:C ,=40~98:60~2まで組成をコントロールすることができる。また、炭素数5の吉草酸など炭素数が5以上の奇数個の脂肪酸を炭素源としてポリエステルを発酵合成すると、90モル%以上の3HVユニットを有するP(3HB-CO-3HV)を得ることができる。

なくともいずれかを用いることができる。

【0026】また、炭素源として4-ヒドロキシ酪酸やィーブチロラクトンを用いると、P(3 H B - C O - 4 H B)を合成することができる。この点はアルカリゲネ 30 ス・ユートロファスと同様であるが、同一培養条件ではアエロモナス属の微生物はアルカリゲネス・ユートロファスに比べ、3 H B 組成が高い傾向にある。炭素源として長鎖脂肪酸と4-ヒドロキシ酪酸の混合物を用いるとP(3 H B - C O - 3 H H x - C O - 4 H B)を合成することもできる。

【0027】また、前記のように炭素数6以上の偶数の脂肪酸もしくはその低級アルコールエステルまたは天然油脂を炭素源とした場合、C、C。の2つのユニットからなる共重合体を作り、吉草酸(C、の脂肪酸)からはC、のみのポリエステルを作る性質を利用して、炭素数6以上の偶数の脂肪酸と吉草酸(ないし炭素数5個以上の奇数酸)の混合炭素源を与えることにより、(C・+C。)ユニットとC、ユニット比を自由に調整できる3成分系の共重合体P(3HB-CO-3HV-CO-3HHx)を合成することができるし、又、吉草酸のかわりにプロビオン酸(C、の脂肪酸)を与えると(C・+C・)ユニットとC、ユニット比を自由に調整できる3成分系の共重合体P(3HB-CO-3HP-CO-3HHx)を合成することができる。

12

【0028】前記の3成分系の共重合体の場合と同様に、アエロモナス属の微生物を炭素源として炭素数6以上の偶数個の脂肪酸もしくはその低級アルコールエステルまたは天然油脂に加えて、5-クロロ吉草酸もしくはプロピオン酸、炭素数5以上の奇数個の脂肪酸、または4ーヒドロキシ酪酸もしくはァーブチロラクトンのいずれか2種を用いた混合炭素源を与えることにより、3ーヒドロキシブチレート(3 HB)ユニットおよび3ーヒドロキシブチレート(3 HH x)ユニットと、さらに前記それぞれの追加の炭素源に対応する3ーヒドロキシブロピオネート(3 HP)ユニット、3ーヒドロキシブリレート(3 HV)ユニット、または4ーヒドロキシブチレート(4 HB)ユニットのいずれか2つのユニットを含む4成分系のモノマーユニットからなる共重合体を合成することができる。

【0029】とのように本発明においては、アエロモナス属の微生物の特徴を利用してC,~C。ユニットからなるの種々の共重合体を発酵合成することができる。現在のところ、C,~C。ユニットの共重合体を生合成する菌株として、ロドスピリウム・ルブラムが報告されている(Int. J. Biol. Macromol., 1989, 11, 49)。即ち、フェーラーらは炭素数2~10のカルボン酸を炭素源としてボリエステルを発酵合成した結果を報告しているが、これによればボリエステルはC,、C,ユニットの共重合体であって、アエロモナス属の微生物のような基本的にC,、C。2成分系コボリマーではない。従ってロドスピリウム・ルブラムでは(C,+C。)成分とC,成分を自由に調整できる性質を有していない。

【0030】また、酢酸や酪酸からC、ユニットが作ら れたり、プロピオン酸から100%のC、ユニットが作 られるなど、アエロモナス属とは全く異なる合成メカニ ズムを有しているようである。ロドスピリウム・ルブラ ムが光合成細菌であり、光照射、嫌気的培養下でポリエ ステル合成すること、炭素数7以下のカルボン酸で主に 生育し、かつポリエステル合成することから、この菌株 はアエロモナス属の様なβー酸化経路によらないように 思われる。即ち、アエロモナス属の微生物が長鎖脂肪酸 のβ-酸化に従って、C、、C。ユニットの2成分を合 40 成するのに対し、ロドスピリウム・ルブラムが合成する ポリエステルには規則性が認められないのである。ま た、ロドスピリウム・ルブラムを用いてポリエステルを 合成する際の問題は、フェーラーらの論文に記述されて いるように、微生物の生育が光の照射の下、嫌気的条件 で培養されるため、増殖速度が極端に低いことである。 従って、ポリエステルの合成速度が非常に小さく、約 0. 5 g dry cell/リットルの菌体を得るのに 10日間 も要しているなど実用性に欠けることが指摘されてい る。これに対し、アエロモナス属の微生物は好気的な条 50 件で生育しポリエステル合成するので、20g dry cell

/リットルの菌株を得るのに2日で済む点など、優れた 生産性を示すものである。

13

【0031】本発明の微生物を用いてボリエステルを発酵合成するには、炭素源以外の栄養源の制限下、通常、従来から知られている窒素源制限条件下で培養することによって容易に得られるが、炭素源以外の必須栄養源、例えば、リン、ミネラル、ビタミン等を制限してもボリエステルは誘導される。この場合、菌体の生育が抑えられるので、通常ボリエステルの発酵合成は2段方式で行なわれる。

【0032】 1 段目は菌体の増殖を目的とするものであ り、栄養源の豊富な条件下で培養される。との際、菌体 はポリエステル合成をほとんど行なわないので、炭素源 としては脂肪酸に限らず、資化可能なものであれば自由 に選択できる。1段目で得られた菌体を洗浄回収して2 段目において新たに炭素源を加えてポリエステルを誘導 培養する。従って、この2段目の培養条件が重要であ り、2段目においては与えられる炭素源はポリエステル 合成の原料であり、との炭素源の化学構造がポリエステ ルの構造を決定するといってよい。従って、本発明にお 20 いて炭素源とは、2段目で与えられる炭素源を意味して おり、前記のように炭素源を種々調整することにより、 アエロモナス属の微生物の特徴を利用してC,~C。ユ ニットからなるの種々の共重合体を発酵合成することが できる。このとき、窒素源も制限されるが、この際のC /N比は7以上が好ましく、窒素源を加えなくてもポリ エステルの誘導は可能である。C/N比が7より小さい と炭素源は菌体の増殖のためのエネルギー代謝用、菌体 構成成分の合成用に消費され、ポリエステルの合成に使 用される量が減少してポリエステル収率が著しく低下す る。また、この2段目の培養条件としては、通常pH6 ~8、温度25~35℃、通気量0.5~2vvm、培 養時間24~48hrである。

【0033】発酵合成された共重合体の菌体からの回収は、常法により行なうことができる。例えば、培養終了後、菌体を蒸留水およびメタノール等により洗浄し、減圧乾燥して得られる乾燥菌体をクロロホルム等を用いて抽出処理し、遠心分離、ろ過等により菌体除去後、抽出液にメタノールを加えて共重合体を沈澱回収することが*

表 2

* できる。

【0034】

【実施例】以下、本発明を具体的に実施例により説明するが、本発明は以下の実施例に何ら限定されるものではない。

実施例1

アエロモナス・キャビエFA-440株(微工研条寄第3432号)を以下に示す培地を用いて30℃、48時間振盪培養した。即ち、次の培地組成からなるものに水 20 を加えて全量1リットルとし(pH7.0)、培地を調製した。

肉エキス	5 g
ペプトン	5 g
イーストエキス	2 g
KH, PO.	0.5g
K, HPO,	1.5g
$MgSO_1 \cdot 7H_1 O$	0. 1 g
14	は辛一マッフナ

【0035】培養終了後、培養プロスを遠心分離して菌体を回収し、さらに次に示す培地中に菌体を全量加えて、30℃、24時間振盪培養した。即ち、次の培地組成からなるものに水を加えて全量1リットルとし(pH 7.0)、培地を調製した。

オレイン酸	25.	4 g
KH, PO.	1.	5 g
K, HPO.	1.	5 g
MgSO, ·7H, O	0.	25 g
Tween 85	0.	5 g

培養終了後、菌体を蒸留水およびメタノールで洗浄し、 減圧乾燥して乾燥菌体を得た。とのようにして得られた 乾燥菌体をクロロホルムで50℃、2時間抽出処理し た。菌体除去後、クロロホルム抽出液にメタノールを1 0倍量加えてポリエステルを沈澱回収した。得られたポ リエステルを硫酸酸性下で100℃、140分メタノリ シスを行ない、モノマー体をメチルエステルとしてキャ ビラリーガスクロマトグラフにより昇温分析した。その 結果を表2に示した。

【0036】 【表2】

共重合体を沈澱回収することが*
オレイン酸を炭素源としたポリエステル発酵合成

表 2 A D (ア	エロモナス	・キャビ			
モノマー ユニット	オレイン 1.5	酸(炭素	源)濃度 8.5	(g/1 17.2)ットル) 25.2
C 3 C 4 C 5 C 6 C 7 C 8	0 73 0 27 0 0	0 77 0 23 0	0 81 0 19 0	0 84 0 16 0	0 85 0 15 0

【0037】オレイン酸を唯一の炭素源とした場合、3 HB(C,): 3HHx(C,)=85:15の2成分 系の共重合体が得られた。

【0038】実施例2

オレイン酸濃度を1.5、2.8、8.5、17.2g /リットルとして実施例1と同じ実験を行なった。その 結果を同じく表2に示した。オレイン酸の濃度を低くし てもC、、C。ユニットの2成分系の共重合体が得られ るが、組成が変化し、オレイン酸濃度が低いほどC。ユ ニット組成が高くなった。

【0039】実施例3

アエロモナス ハイドロフィラ〇L-338株を用い、 炭素源としてオリーブオイルを2.8、8.5、17. 2、25.4g/リットルとして実施例2と同じ実験を 行った。その結果、C、、C。ユニットの2成分系の共 重合体が得られたが、実施例2と異なり、組成比はオリ ーブオイル濃度に影響されずほぼ一定値を示した。

 $3HB: 3HHx = 90 \sim 92: 10 \sim 8$ (C,)(C,)

【0040】実施例4

炭素源としてβ-ヒドロキシカプロン酸を用いる以外 は、実施例3と同様の実験を行なった。その結果、3 H B:3HHx=51:49の2成分系の共重合体が得ら れた。

【0041】実施例5

炭素源としてプロピオン酸を用いる以外は、実施例3と 同様の実験を行なった。その結果、3 HB:3 HP= 4 5:55の2成分系の共重合体が得られた。

【0042】実施例6

実験を行なった。その結果、3HB:3HV=2:98 というほとんどP(3HV)ホモポリマーに近いポリマ ーが得られた。

【0043】実施例7

炭素源として4-ヒドロキシ酪酸を用いる以外は、実施 例3と同様の実験を行なった。その結果、3HB:4H B=75:25の2成分系の共重合体が得られた。

【0044】実施例8

炭素源として天然油脂であるコーン油を用いる以外は、 実施例3と同様の実験を行なった。その結果、3 HB: 3 H H x = 85: 15の2成分系の共重合体が得られ tc.

【0045】実施例9

16

炭素源としてオレイン酸8g、吉草酸2gを用いる以外 は、実施例3と同様の実験を行なった。その結果、3 H $B(C_1): 3HV(C_2): 3HHx(C_4) = 44:4$ 8:8からなる3成分系の共重合体が得られた。 【0046】実施例10

炭素源としてオリーブオイル4.1g、吉草酸1.7g を用いる以外は、実施例3と同様の実験を行なった。そ の結果、3 H B (C,) : 3 H V (C,) : 3 H H x (C,) =80.2:11.2:8.6からなる3成分系の共重 10 合体が得られた。

【0047】実施例11

炭素源としてオリーブオイル3.1g、4-ヒドロキシ 酪酸 0. 69gを用いる以外は、実施例3と同様の実験 を行なった。その結果、3HB:4HB:3HHx=8 4. 4:7.7:7.9からなる3成分系の共重合体が 得られた。

【0048】実施例12

炭素源としてオリーブオイルO. 31g、吉草酸O. 1 7g、4-ヒドロキシ酪酸0. 69gを用いる以外は、 20 実施例3と同様の実験を行なった。その結果、3 H B: 4HB: 3HV: 3HHx = 79.7:8.1:5.4:6.8からなる4成分系の共重合体が得られた。 [0049]

【発明の効果】微生物の発酵合成するポリエステルは、 自然環境下で分解する生分解性プラスチックであるが、 強い特異性を有する酵素の作用で合成されるため得られ るボリエステルの構造は従来より限られたものであっ た。これは、微生物の遺伝的性質に基づいており、

(1) 資化しうる炭素源が微生物によって制限されてい 炭素源として吉草酸を用いる以外は、実施例3と同様の「30」ること、(2)炭素源の代謝、ポリエステル合成経路も 決定されていることに起因している。本発明において は、長鎖脂肪酸を資化してC、~C、ユニットを合成す るととができ、C。ユニットである3HHxは3HVよ りもメチレン基が1個多いので可塑性が高く、柔軟性を 付与する能力を有する。またC、ユニットである3HP も強度を保持しながらも弾性を与えるととができる。と のように、本発明によりアエロモナス属の微生物を用い ると、剛性のプラスチックから弾性を帯びたプラスチッ クまで、共重合体の成分とその組成を調整することによ 40 り幅広くつくり出すことができる。特に、共重合体の成 分として重要な3HHx(C, ユニット)は、安価な原 料である天然油脂から合成することができるので、経済 的にも非常に有利なものである。

(手続補正書)

【提出日】平成4年11月10日

【手続補正1】

[補正対象書類名] 明細書

【補正対象項目名】0035

【補正方法】 変更

【補正内容】

【0035】 培養終了後、培養プロスを遠心分離して 菌体を回収し、さらに次に示す培地中に菌体を全量加え て、30℃、24時間振盪培養した。即ち、次の培地組 成からなるものに水を加えて全量1リットルとし(pH 7.0)、培地を調製した。

オレイン酸 25.4g KH₂PO₄ 1.5g K₂HPO₄ 1.5g MgSO₄・7H₂0 0.25g Tweep 85 0.5g

Tween 85 培養終了後、菌体を蒸留水およびメタノールで洗浄し、 減圧乾燥して乾燥菌体を得た。このようにして得られた 乾燥菌体をクロロホルムで50℃、2時間抽出処理し た。菌体除去後、クロロホルム抽出液にメタノールを1 0倍量加えてポリエステルを沈澱回収した。 得られたポ リエステルを硫酸酸性下で100℃、140分メタノリ シスを行ない、モノマー体をメチルエステルとしてキャ ビラリーガスクロマトグラフにより昇温分析した。<u>キャ</u> ビラリーガスクロマトグラフはHP589011 (He wlett Packard社製)を用いて行った。使 **用したカラムはJ&W社製のヒューズド・シリカ・キャ** ピラリーカラムDB-5(カラム内径0.25mm、液 層膜厚0.25μm、カラム長30m)である。初発温 度60℃、3分、昇温速度8℃/分、最終温度240 °C、3分の条件で行った。図1は3-ヒドロキシ脂肪酸 のメチルエステルのガスクロマトグラフによる分析結果 である。図1中のNo.1~No.6は以下の標準物質 を表わす。

No. 1:3-ヒドロキシプロビオネート No. 2:3-ヒドロキシブチレート No. 3:3-ヒドロキシバリレート No. 4:3-ヒドロキシヘキサノエート No. 5:3-ヒドロキシオクタノエート No. 6:3-ヒドロキシデカノエート

図2中、No. 1は3-ヒドロキシブチレートに対するピークを、No. 2は3-ヒドロキシヘキサノエートに対するピークを表わす。また*はポリエステルの加水分解の際に副生する、3-ヒドロキシブチレートに由来するクロトン酸のピークを示す。図1と図2を比較すると明らかなように、実施例1で得られたポリエステルは3HB(3-ヒドロキシブチレート)と3HHx(3-ヒドロキシヘキサノート)の2つのモノマーユニットから成る共重合体であることがわかる。その結果を表2に示した。図3は同じく実施例1で得られたポリエステルの「3 C-NMR(75MHZ)の解析結果であるが、との結果からもこのポリエステルが3HBと3HHxの2成分からなる共重合体であることが確認された。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】図面の簡単な説明

【補正方法】追加

【補正内容】

【図面の簡単な説明】

【図1】 図1は、3-ヒドロキシ脂肪酸のメチルエス テル(標準物質)のガスクロマトグラフによる分析結果 を示した図である。

【図2】 図2は、実施例1で得られたポリエステルを 加水分解(メタノリシス)したモノマー体のガスクロマ トグラフによる分析結果を示した図である。

【図3】 図3は、実施例1で得られたポリエステルの ¹³C-NMR (75MHz)の解析結果を示した図で ある。

【手続補正3】

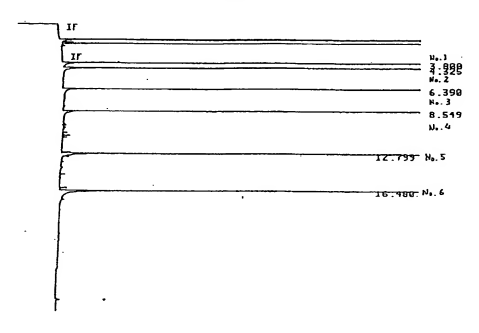
【補正対象書類名】図面

【補正対象項目名】全図

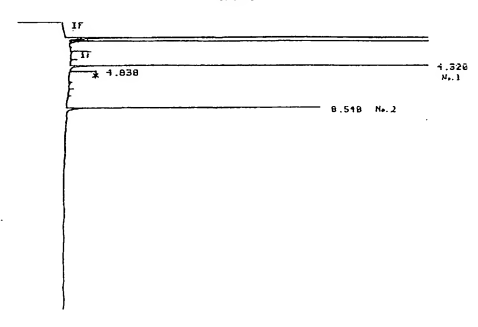
【補正方法】追加

【補正内容】

(図1)



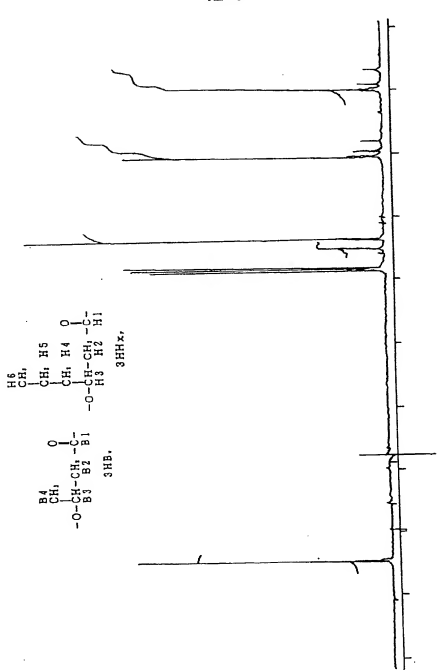
【図2】



(12)

特開平5-93049





This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)